## ANTIBACTERIAL AND ANTIFUNGAL ASSISTANT

Publication number: JP2002302404
Publication date: 2002-10-18

Inventor: KATSUYAMA MASAKO
Applicant: SHISEIDO CO LTD

Classification:

- international: C07H3/02; A01N31/02; A01N35/02; A61K31/047;

A61K31/7004; A61P31/00; A61P31/04; C07H3/02; C07H3/00; A01N31/00; A01N35/00; A61K31/045; A61K31/7004; A61P31/00; C07H3/00; (IPC1-7): C07H3/02; A01N31/02; A01N35/02; A61K31/047;

A61K31/7004; A61P31/00; A61P31/04

- European:

Application number: JP20010103760 20010402 Priority number(s): JP20010103760 20010402

Report a data error here

## Abstract of JP2002302404

PROBLEM TO BE SOLVED: To suppress new generation of resistant microbes by finding a novel effective ingredient as a suppressing means for biofilms and using the ingredient as an assistant for antibacterial and antifungal agent to recover infected patients caused by biofilm-forming microbes and carrying out complete sterilization of instruments and support for presenting wasteless recipes. SOLUTION: The purpose can be achieved by finding that a pentose or its sugar alcohol can suppress the formation of biofilms with bacteria and/or fungi and obtaining an antibacterial and antifungal assistant by using the same as an effective ingredient.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

## (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-302404 (P2002-302404A)

(43)公開日 平成14年10月18:3(2002.10.18)

弁理士 志村 光春

(51) Int.Cl.7		酸別記号		FΙ						Ť-	-73-1*(参考)
A01N	31/02			$\Lambda 0$	1 N	31/02					4 C 0 5 7
	35/02					35/02					4 C 0 8 6
A 6 1 K	31/047			A 6	1 K	31/047					4 C 2 0 6
	31/7004					31/7004	ļ				4H011
A 6 1 P	31/00			Λ6	1 P	31/00					
		審查記	水	未艏求	前才	で項の数	1 OL	全	6	頁)	最終頁に続く
(21)出顧番号	<del></del>	特顧2001-103760(P2001-103760	))	(71)	出願。	•	01959 会社資生	: 俊	,		
(22) 出顧日		平成13年4月2日(2001.4.%)				東京	郡中央区	銀座	7丁	目5番	野ら号
				(72)	発明		雅子				•
			l			神奈	川県横浜	市金	沢区	福浦 2	2-12-1 株
						式会	社资生堂	リサ	ーチ	センタ	ター(金沢八
			1			景)					
				(74)	代理	人 1001	03160				

最終頁に続く

#### (54) 【発明の名称】 抗菌防黴助剤

## (57)【要約】

【課題】バイオフィルムの抑制手段となる、新たな有効 成分を見出して、これを抗菌防黴剤の助剤として用いる ことにより、バイオフィルム形成菌による感染症患者の 回復や器具消毒の徹底化を促し、また、無駄のない処方 を行うことを助けることにより、耐性菌の新たな出現を 抑制すること。

【解決手段】五単糖又はその糖アルコールにより、細菌 及び/又は黴類のバイオフィルムの形成を抑制すること が可能であることを見出し、これらを有効成分とする抗 菌防黴助剤を提供することにより、上記の課題を解決し 得ることを見出した。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】五単糖又はその糖アルコールを有効成分と する、抗菌防黴助剤。

【請求項2】キシリトールを有効成分とする、抗菌防黴助剤。

【請求項3】抗菌防徴助剤が、細菌及び/又は黴類のバイオフィルムの形成を抑制することにより、抗菌防黴剤の抗菌防黴効果を向上させる、バイオフィルム抑制剤である、請求項1又は2記載の抗菌防黴助剤。

【請求項4】抗菌防黴対象が、黄色ブドウ球菌である、 請求項1~3のいずれかの請求項記載の抗菌防黴助剤。

## 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、抗菌防黴剤の働き を助ける、抗菌防黴助剤に関する発明である。

#### [0002]

【従来の技術】近年、抗生物質等の乱用により、抗生物質等に対して抵抗性を有する耐性菌が出現するスピードが爆発的に早くなり、医療現場は、耐性菌による院内感染等により、今や、危機的な状況にあるといっても過言ではない。

【0003】耐性菌に対して対抗するには、耐性菌の、 未だ耐性を有さない要素に対してアタックする新たな抗 生物質や合成抗菌剤を開発したり、抗生物質等の乱用を 避けること、つまり、患者の症状に応じた無駄のない処 方を徹底すること等が挙げられる。

【0004】特に、無駄のない処方を行うことは、耐性菌の出現を食い止めるためには非常に有効な手段である。すなわち、例えば、病原菌の特定も十分に行わずに、やみくもに、広い抗菌スペクトルを有する抗生物質等を過度に重点的に使用したり、多種類の抗生物質を使用すると、これらの抗生物質に対する耐性菌の出現を助長することになる故、病原菌の種類に応じた抗生物質を無駄なく選択的に用いることが好ましい。

#### [0005]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、用いるべき抗生物質等の種類が決まっても、その抗生物質等が、ターゲットとなる細菌に的確に接触することができなければ、余分な抗生物質等を用いなければならないばかりか、抗生物質等と細菌が緩慢に接触することになるので、なかなか細菌が致死的な状態とならずに、その抗生物質等に対する耐性菌の出現を助長することにもなりかねない。また、このような抗生物質等の接触阻害状態が続くことにより、患者の回復自体が遅延し、細菌の種類や患者の容体によっては、命にかかわることも想定される。

【0006】このような抗生物質等と細菌との接触を妨げる要因の一つとして、細菌が形成するバイオフィルムが挙げられる。バイオフィルムとは、細菌や徴等の微生物が物体や生体組織の表面に付着して増殖する際に、分

泌物や沈着物と共に、菌体表面を覆ってしまう膜のことをいう。バイオフィルム形成菌は、形成されたバイオフィルムで、抗生物質と菌体との直接的な接触を妨げることにより、抗生物質等に対して抵抗性を示し、バイオフィルム菌に対しては、浮遊菌の1000~1500倍の濃度の抗生物質を必要とすることも報告されている

(「黄色ブドウ球菌に関する最近の話題」,日皮会誌:1 09(13),2095-2102,1999 )。このため、バイオフィルム形成菌による感染症を根治することは、浮遊菌による感染症を治療する場合に比べて、非常に困難である。また、医療器具等において付着したバイオフィルム形成菌の徹底的な殺菌が困難であるため、院内感染の原因菌となりやすい。

【0007】このように、病原菌の種類によっては、バイオフィルムの形成をいかに抑えるかが、その病原菌の感染症治療にとって、非常に重要な要素となるので、現在、バイオフィルム形成の抑制手段が検討され、その成果も認められる。

【0008】例えば、特定の金属酸化物(酸化亜鉛、酸化カルシウム、酸化マグネシウム等)、高浸透圧、低pH(pH5.0以下)、紫外線照射、銀等が、病原菌のバイオフィルム形成を抑制することが突き止められている(「黄色ブドウ球菌に関する最近の話題」,日皮会誌:109(13),2095-2102,1999)。

【0009】しかしながら、バイオフィルムといっても、多種多様なタイプがあることが知られており、今後も、さらなるバイオフィルムの形成の抑制手段が望まれている。

【0010】そこで、本発明が解決すべき課題は、バイオフィルムの抑制手段となる新たな有効成分を見出して、これを抗菌防徴剤の助剤として用いることにより、バイオフィルム形成菌による感染症患者の回復や器具消毒の徹底化を即し、また、無駄のない処方を行うことを助けることにより、耐性菌の新たな出現を抑制することにある。

### [0011]

【発明が解決しようとする課題】本発明者は、この課題の解決のために、バイオフィルムの形成を抑制する物質の検索を行ったところ、驚くべきことに、五単糖又はその糖アルコール(以下、五単糖類ともいう)に、所望するバイオフィルム抑制作用が認められることを認め、これを抗菌防働助剤の有効成分として用いることが可能であることを見出し、本発明を完成した。

【0012】すなわち、本発明は、五単糖又はその糖アルコールを有効成分とする、抗菌防黴助剤(以下、本抗菌助剤ともいう)を提供する発明であり、本抗菌助剤は、細菌及び/又は黴類のバイオフィルムの形成を抑制することにより、抗菌防黴剤の抗菌防黴効果を向上させる、バイオフィルム抑制剤である。

【0013】本発明において、バイオフィルムの抑制に

は、文字通り、バイオフィルムの形成を抑制することの 他に、一旦形成されたバイオフィルムを減少させ、又は 除去することも含まれる。

【0014】また、後述するように、例えば、五単糖類を本抗菌助剤の有効成分として、バイオフィルムの形成を抑制しつつ、抗生物質等のより強い殺菌力を有する抗菌剤を用いて、病原菌を攻撃することにより、的確に病原菌の除去を行うことが可能となる。

#### [0015]

【発明の実施の形態】以下、本発明の実施の形態を説明する。上述のように、本抗菌助剤の有効成分は、五単糖又はその糖アルコールである。五単糖としては、例えば、Dーアラビノース、Lーアラビノース、Dーキシロース、Lーリキソース、Dーリボース等のアルドペントースや、Dーキシルロース、Lーキシルロース、Dーリブロース等のケトペントースを例示することができる。また、五単糖の糖アルコールとしては、例えば、Dーアラビニトール、Lーアラビニトール、キシリトール、リビトール等を例示することができる。

【0016】これらの五単糖類は、天然物から抽出精製を行ったり、常法により化学合成して得ることができる。また、市販されているものに関しては、これらの市販品を必要に応じて精製等を行って、本発明に用いることができる。

【0017】これらの五単糖類の中でも、キシリトールは、その入手の容易性から、本発明において用いる好適な五単糖類として挙げられる。なお、キシリトールは、糖でありながら、ほとんどの細菌には栄養源にならないために、虫歯予防のための口腔内製品に用いられている。また、すっきりとした使用感を有する故、化粧品用の保湿剤としても用いられている。

【0018】本抗菌助剤は、バイオフィルム形成菌のバイオフィルムの形成を抑制することにより、バイオフィルムによる薬剤に対する抵抗性を弱めて、抗菌剤や防黴剤の働きを向上させることができる。

【0019】なお、本抗菌助剤は、バイオフィルム形成菌であれば、全ての細菌類や徴類を適用対象とすることが可能であるが、特に、スタフィロコッカス(Staphiococcus) 属やストレプトコッカス(Streptococcus) 属に属する細菌類、例えば、黄色ブドウ球菌(Staphiococcus a ureus)、コアグラーゼ陰性ブドウ球菌(coagulase-negative Staphiococci:CNS)、A群化膿レンサ球菌(Streptococcus pyogenes)等に対して有効である。殊に、耐性菌(MRSA、VRSA等)による、深刻な院内感染等の原因菌として知られている黄色ブドウ球菌を好適な適用対象とすることができる。

【0020】**の**本抗菌助剤の態様として、まず、医療器具等の消毒助剤として用いる態様を挙げることができる。黄色ブドウ球菌等のバイオフィルム形成菌は、一旦バイオフィルムを形成してしまうと、抗菌剤等に対して

抵抗性を有し、通常の院内消毒のみでは不十分な場合も 想定され、院内感染が発生してしまう可能性も否定でき ない。

【0021】そこで、本抗菌助剤を、医療器具等に対して作用させて、バイオフィルムの形成を抑制した後や抑制すると同時に、通常の消毒剤等で処理することにより、消毒による殺菌効果を飛躍的に高めることが可能である。

【0022】この場合の本抗菌助剤における五単糖類の配合量は、自由に選択をすることが可能であるが、通常、剤に対して0.01~30質量%程度が好ましく、特に、10~30質量%が好ましい。0.01質量%未満であると、一般的に十分なバイオフィルム抑制効果を十分に発揮させることが困難であり、30質量%を超えて配合しても、配合量の増大に見合ったバイオフィルム抑制効果の向上を期待できない。

【0023】この態様の本抗菌助剤の剤型は、液剤が一般的である。すなわち、五単糖類を溶解可能で、かつ、好ましくは五単糖類を経時的に安定に保存可能な形態、例えば、水、含水低級アルコール等の水性溶媒中に、五単糖類を含有させた本抗菌助剤(用時調製型でも可)を、目的箇所において散布等を行うことで、本発明の目的を達成することができる。

【0024】②次に、外用剤としての態様を挙げることができる。バイオフィルム形成菌は、例えば、傷口や火傷箇所に定着しつつ、バイオフィルムを形成して、治療に対して抵抗性を表し、最悪の場合、薬剤耐性菌に置き変わって非常に厄介な状況になってしまうことが認められている。

【0025】そこで、本抗菌助剤を、まず、皮膚上の目的箇所(傷口や火傷箇所)に用いて、かかる箇所におけるバイオフィルムの形成を抑制した後や抑制すると同時に、抗菌剤等を作用させることにより、目的箇所の治癒を早め、耐性菌の出現も抑制することが可能である。

【0026】この態様の本抗菌助剤における五単糖類の配合量は、自由に選択をすることが可能であるが、通常、剤に対して0.01~30質量%程度が好ましく、特に、10~30質量%が好ましい。0.01質量%未満であると、一般的に十分なバイオフィルム抑制効果を十分に発揮させることが困難であり、30質量%を超えて配合しても、配合量の増大に見合ったバイオフィルム抑制効果の向上を期待できない。

【0027】この場合の本抗菌助剤の使用量は、患者の症状や剤の使用形態等に応じて適宜選択することが可能であるが、一般には、有効成分である五単糖類が、一日成人当り、約0.0001~0.3g程度が皮膚に塗布されるように、一日1回又は数回に分けて用いるのが好適である。

【0028】この態様の本抗菌助剤の剤型は、外用剤がとりえる全ての剤型、具体的には、軟膏剤、液剤、クリ

ーム剤、塗布剤等を選択することができる。かかる剤型 に応じて、この態様の本抗菌助剤には、通常公知の基剤 成分、例えば、油分、界面活性剤、高級アルコール、防 腐剤、保湿剤、増粘剤、キレート剤、色素、香料等を配 合することができる。

【0029】 3また、内服剤としての態様を挙げること もできる。バイオフィルム形成菌が、体内にバイオフィ ルムを形成した場合や、爪の内側等の外用剤を塗布する ことが困難な箇所にバイオフィルムを形成した場合に は、本抗菌助剤を、内服剤として用いて、これらの箇所 のバイオフィルムの形成を抑制した後や抑制すると同時 に、抗菌剤等を作用させることにより、バイオフィルム 形成菌による感染症の治療を効率的に行うことが可能で あり、耐性菌の出現を抑制することもできる。この場合 の本抗菌助剤におけるキシリトールの配合量は、自由に 選択をすることが可能であるが、通常、剤に対して 0. 01~30質量%程度が好ましく、特に、10~30質 量%が好ましい。0.01質量%未満であると、一般的 に十分なバイオフィルム抑制効果を十分に発揮させるこ とが困難であり、30質量%を超えて配合しても、配合 量の増大に見合ったバイオフィルム抑制効果の向上を期 待できない。

【0030】この場合の本抗菌助剤の使用量は、患者の症状や剤の使用形態等に応じて適宜選択することが可能であるが、一般には、有効成分である五単糖類が、一日成人当り、約0.0001~0.3g程度となるように、一日1回又は数回に分けて用いるのが好適である。【0031】この態様の本抗菌助剤の剤型は、内服剤がとりえる全ての剤型、具体的には、錠剤、粉末剤、顆粒剤、丸剤等の固剤や液剤、懸濁剤、乳剤等の注射剤とすることができる。また、用時調製剤とすることも可能である。

【0032】かかる剤型に応じて、この態様の本抗菌助 剤には、通常公知の医薬製剤担体、例えば、充填剤、増 量剤、結合剤、付湿剤、崩壊剤、界面活性剤等の賦形剤 や希釈剤等を自由に選択して配合することができる。 【0033】この内服剤態様の本抗菌助剤は、その態様 に応じて適切な投与経路、例えば、注射剤形態の場合に は、静脈内、筋肉内、皮下、皮内、腹腔内投与等によ り、固剤形態の場合には、経口や経腸投与等により投与 され得る。

【0034】なお、本抗菌助剤に配合される五単糖類は、1種のみを選択して配合することも可能であり、2種以上を組み合わせて選択して配合することも可能である。本抗菌助剤には、その有効成分である五単糖類と共に、直接、病原微生物を攻撃して死滅させるための薬剤、例えば、抗生物質、合成抗菌剤、防黴剤等を配合することが可能である。これらの薬剤の種類は、死滅させる対象微生物の種類に応じて選択することが可能である。

#### [0035]

【実施例】以下、実施例により、本発明をさらに具体的 に説明するが、これにより、本発明の範囲が限定される ものではない。

## 〔試験例1〕バイオフィルム形成抑制試験

ヒト血清とソイビーンカゼインダイジェスト(SCD) 培地(日本製薬社製)を、質量比で1:1の割合で、無菌的に混合し、この混合培地を24穴プレートに、1 元ずつ分注した。4型コラーゲンコーティングフィルム(Celldesk:住友ベークライト製)を、これらのプレート穴に浸した後、予め、SCD培地において、37℃で24時間培養した黄色ブドウ球菌(Staphiococcus aureus JCM2151標準菌株)を、1.0×10° cfu/mLとなるように添加した。添加後、予め滅菌したキシリトール(カルター・フードサイエンス社製)50%水溶液を、最終濃度が5%又は10%となるように、プレート穴に添加した。37℃で72時間培養後、バイオフィルム形成の有無を目視で確認し、菌数を測定し、走査型電子顕微鏡で観察した。結果を、第1表に示した。

[0036]

第 1 表

	バイオフィルム形成	72時間後の菌数(cfu/celldesk)
コントロール(無添加)	+	3. 2×10 <sup>9</sup>
キシリトール (5%)	±	3. $1 \times 10^{8}$
キシリトール(10%)	-	$1. 2 \times 10^8$

+:バイオフィルムが形成された、±:同ほとんど形成されない、

-:同形成されない

【0037】この結果、キシリトールを上記濃度で添加することで、菌の増殖自体にはほとんど影響を及ぼさないが、バイオフィルムの形成を著しく抑制することが可能であることが明らかとなった。

【0038】なお、第1図において(1)は、被験物質

添加前の黄色ブドウ球菌の電子顕微鏡写真(6000倍)で、(2)は、被験物質無添加(コントロール)の電子顕微鏡写真(6000倍)で、(3)は、5%キシリトール群の電子顕微鏡写真(6000倍)である。

(2)においては、菌体を覆い隠すように、フィブリン

(Fibrin)とグリコカリクス(glycocalyx)からなる成熟したバイオフィルムが形成されていた。これに対し、

(3)では、特に、グリコカリクスの形成が弱い、未成熟なバイオフィルムのみが形成されており、バイオフィルムの形成が抑制されていることがわかる。

## [0039]

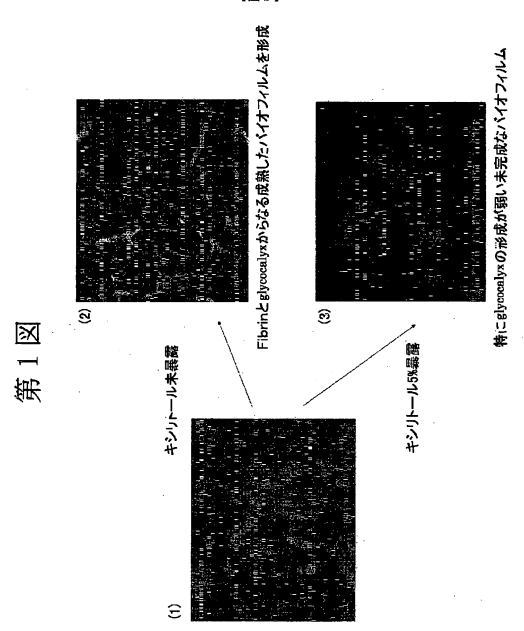
【発明の効果】本発明により、バイオフィルム形成菌の

バイオフィルムの形成を抑制することにより、抗菌剤等の働きを効率化して、さらに、耐性菌の発生も抑制する ことが可能な、抗菌防黴助剤が提供される。

#### 【図面の簡単な説明】

【図1】五単糖アルコールであるキシリトールのバイオフィルムの形成抑制効果を示した電子顕微鏡写真を表す図面である。

【図1】



!(6) 002-302404 (P2002-302404A)

フロントページの続き

(51) Int. Cl. <sup>7</sup>

識別記号

· FI

(参考)

A 6 1 P 31/04 // C 0 7 H 3/02 A 6 1 P 31/04 C 0 7 H 3/02

Fターム(参考) 4C057 BB02

4C086 AA01 AA02 EA01 MA02 MA04

NA05 NA14 ZB31 ZB35

4C206 AA01 AA02 CA05 MA02 MA04

ZB31 ZB35

4H011 AA02 BA01 BB03 BC18 DA13